EST AVAILABLE COPY

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

62-194459

(43) Date of publication of application: 26.08.1987

(51)Int.CI.

G01N 33/543 G01N 33/531

(21)Application number : **61-036835**

(71)Applicant: SANKYO CO LTD

(22) Date of filing:

21.02.1986

(72)Inventor: KATO WATARU

(54) STABILIZER OF IMMOBILIZING REAGENT

(57) Abstract:

PURPOSE: To stably preserve an immobilizing reagent under a dry condition for a long period of time without losing immunochemical activity, by using a stabilizer consisting of water-soluble amino acid or a salt thereof and one or more ammonium salt.

CONSTITUTION: A stabilizer of an immobilizing reagent consisting of water-soluble amino acid or a salt thereof and one or more ammonium salt is used. As water-soluble amino acid, neutral amino acid, oxyamino acid, sulfur-containing amino acid, acidic amino acid, basic amino acid and amino acid having a heterocyclic ring etc. are designated and, as a salt thereof, an alkali metal salt is designated. As the ammonium salt, an inorganic ammonium salt and an organic ammonium salt are designated. Further, the above mentioned stabilizer to which bovine serum albumin is added can be used.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭62-194459

@Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

④公開 昭和62年(1987)8月26日

G 01 N 33/543 33/531 A-7906-2G B-7906-2G

審査請求 未請求 発明の数 2 (全5頁)

②特 願 昭61-36835

29出 願 昭61(1986) 2月21日

⑩発明者加藤亘⑪出願人三共株式会社

東京都品川区広町1丁目2番58号 三共株式会社内

東京都中央区日本橋本町3丁目1番地の6

砂代 理 人 弁理士 樫出 庄治

明 細 書

1. 発明の名称

固相化試薬の安定化剤

- 2. 特許請求の範囲
 - 1. 水溶性アミノ酸およびその塩並びにアンモニウム塩から選ばれた1種または2種以上からなる固相化試薬の安定化剤。
 - 2. ①牛血清アルナミン並びに②水溶性アミノ 酸およびその塩並びにアンモニウム塩から選 ばれた1種または2種以上からなる固相化試 薬の安定化剤。
- 3. 発明の詳細な説明

[発明の目的]

本発明は固相化試薬を乾燥条件下で長期間、 免疫化学的活性を損りことなく安定に保存する ための安定化剤に関するものである。

ここに固相化試薬とは免疫化学的測定に用いる抗体を固相担体に物理的または化学的に結合させ不溶化した試薬をいう。近年、ラジオイムノアッセイやエンザイムイムノアッセイが広く

行なわれるようになり、すでに多くの測定試薬が実用に供されている。これらの測定試薬のしては、抗原・抗体結合物を分離する手段の固定性を乾燥状態で長期間を定してしている。そこでこれらの定性を乾燥状態で長期間を定しているので、Methods in enzymology)73巻・224~245頁・1981年)。しかしイムノッセイン245頁・1981年)。しかしイムアとをないは増々高感度化の方にあり、それに溶液には増々高感度化の方体も増々るで、従来法の開発になって、なり更に強力な安定化の手法の開発が望まれていた。

本発明者らは乾燥状態で免疫活性低下の少ない固相化試薬を開発すべく種々検討の結果、本発明を完成した。

[発明の構成]

本発明は、

- 1. 水溶性アミノ酸かよびその塩並びにアンモニウム塩から選ばれた1種または2種以上からなる固相化試薬の安定化剤、または
- 2. ①牛血清アルプミン並びに②水溶性アミノ酸およびその塩並びにアンモニウム塩から選ばれた1種または2種以上からなる間相化試薬の安定化剤、

に関する。

ととに、水溶性アミノ酸としては例えば、グカーシン、アラニン、パリン、ロイシンのようなオーツのようなオーンのようなオーションを、アスペラギン酸、アスペラギン酸、アルギーンのような酸性アミノ酸、プロリン、オーシンのような複素なできる。

また、これらの水溶性アミノ酸の塩としては 例えばナトリウム、カリウムのようなアルカリ 金属との塩をあげることができる。

- 3 -

~15、好ましくは0.1~0.5%である。

本発明による固相化試薬の安定化は前述の安定化剤を含む水溶液に固相化試薬を浸漉し乾燥するととによつて得られる。

本発明に係る固相化担体には免疫化学測定法に用いる全ての固相担体を包含するが、好ましくはプラスチック、ガラス、紙などから作られたチューブ、ピーズ、ステイック、マイクロタイタープレート状のものが用いられる。固相担体と抗体の結合は物理的吸着または、化学的吸着のいずれてもよい。

抗体を不溶化した固相化試薬の安定化剤を含む水溶液への浸液処理時間は30分~50時間であるが、一般に低温程長時間を要する。好適には2℃で24時間或いは室温(15℃)で2時間などである。固相化試薬の受溃処理後の乾燥は自然乾燥、通気乾燥、真空乾燥、凍結乾燥のいずれの方法でもよい。

〔発明の効果〕

次に本発明について実施例をあげて詳細に説

本発明における固相化試楽の安定化剤は、水溶性アミノ酸およびその塩並びにアンモニウム 塩から選ばれた1種でもよいが、これらの2種 以上を併用して使用することもできる。

あるいは、上記の安定化剤に牛血清アルブミンを添加して使用することもできる。

本発明においては、牛血清アルプミンを添加した方が安定化剤として好適である。

本発明の安定化剤の使用濃度は特に限定はないが、水溶性アミノ酸およびその塩、アンモニウム塩については 0.0 1~1 モル、好ましくは 0.0 2~0.3 モルであり、牛血滑アルプミンは 0.01

- 4 -

明する。

実施例1

抗ウサギ血清ヤギ抗体溶液をトリス・塩酸酸 衝液(声7.3)に5 48/Ml の濃度に溶解させた液 のうち、0.6 mlをポリスチレンチューブ(10 ×70 mm)に注入し、冷所で24時間放置し不 溶化した。抗体溶液を吸引除去し、表1配載の 0.1 Mアミノ酸水溶液(声7.3)で洗浄後、再び 所定の安定化剤溶液である前配アミノ酸水溶液 を1.5 ml 充填し15 C・2 時間放置してコーティングした。安定化剤溶液を吸引除去し、 イングした。安定化剤溶液を吸引除去し、 イングした。安定化剤溶液を吸引除去し、 すべた。なか、対照品として0.3 多牛血清アルブ ミン(BBA) 処理したものを作製した。

室温(30℃)で経時的に抗体活性を測定した。ポリスチレンチューブに不溶化した抗ウサギ血清ヤギ抗体の活性測定は次の様に行つた。即ち、抗体不溶化乾燥チューブにリン酸ナトリウム緩衝液 0.3 ㎡, グルコースオキシダーゼ係 は 17-α-ヒドロキシプロゲステロン抗原液0.1

nd および抗 17-α-ヒドロキシプロゲステロン ウサギ抗血清(50万倍液)0.1 配を加えよく 混和し、4℃で1夜インキュベートした。反応 液を吸引除去したのち、リン酸級循液で3回洗 浄した。これにグルコース、p-ヒドロキシフ エニル酢酸、ワサピパーオキシダーせを加え 37℃で3時間インキュペートした。反応停止 液 0.1 mを加えたのちょく混和し螢光測定(Ex 3 2 5 nm · Em 4 0 7 nm) した。抗体活性 (%) は次 式を用いて計算した。

抗体活性(%) = 検体チューブの螢光強度 ×100

ととに、コントロールチューナは 0.3 % BSA 裕液で浸費したままのチューブである。

測定結果を表1に示す。

1と同様に行なつた。 測定結果を表2に示す。

	to the own that the me	抗	体育	舌 性	(%)	
抗体不溶化チュー		経 時 日 数(30C×週)				
	プの安定化剤処理		4	8	12	
対照	0.3 % BSA	96	8	0		
本	0.9 %L-アラニン+ 0.3 % BSA	102	69	61	58	
	1.0%L-セリン + #	101	87	72	63	
秃	1.6%L-ヒスチジン+ #	88	85	87	80	
	1.2%L-スレオニン+ #	100	85	81	75	
明	1.8%L-リジン + #	99	96	100	100	
	1.7%L-アルギニン+ *	104	105	103	99	

					<u> </u>	
#	元 体 不 溶 化 チュー	抗	体	活 性	(%)	
		経 時 日 数(30℃×週)				
	プの安定化剤処理	0	. 4	8	12	
対照	0.3 % BSA	96	8	0		
₩	1.6 % L - ヒスチジン	85	76	70	62	
発	1.2% L - スレオニン	95	7 5	69	62	
明	1.8 % L - リジン	100	89	78	69	
	1.7 % L - アルギニン	95	81	72	65	

寒施例 2.

奥施例1において、所定の安定化剤溶液とし て「前能アミノ酸水溶液」の代りに「(前配ア ミノ酸水溶液 + 0.3 × BSA 溶液) 」を用いて同様 に実施した。

対照品の調製および抗体活性の測定は実施例

奥施例3.

抗ウサギ血清ヤギ抗体溶液をトリス-塩酸緩 衝液(H 7.3) に 5 u8/mlの濃度に溶解させた液 × 7 0 m) に注入し、冷所で 2 4 時間放置し不 溶化した。抗体溶液を吸引除去し、表3記載の 0.1 M アンモニウム塩水溶液(片 7.3)で洗浄後、 再び所定の安定化剤溶液である前配アンモニウ ム塩水溶液を 1.5 配充塡し15 ℃ , 2 時間放置 してコーテイングした。安定化剤溶液を吸引除 去し、真空乾燥して、抗体不溶化チューブ(乾 燥品)を作つた。

対照品の調製および抗体活性の測定は実施例 1と同様に行なつた。

測定結果を表3に示す。

抗体不溶化チュー		抗体活性(%) 経時日数(30°C×週)				
プの安定化剤処理	0	4	8	12		
対照	0.3 % BSA	96	8	0		
4	0.5 %塩化アンモニウム	90	70	61	48	
本	1.3 多硫酸アンモニウム	92	73	60	51	
発明	1.3 ダリン酸二アンモニウム	91	76	65	50	
993	2.3%クエン酸二アンモニウム	86	76	67	58	

夹施例 4.

契施例 3 において、所定の安定化剤溶液として「前配アンモニウム塩水溶液」の代りに「(前配アンモニウム塩水溶液+0.3 を BSA溶液)」を用いて同様に実施した。

対照品の調製および抗体活性の測定は実施例

-11-

リスチレンチューブ(10×70mm)に注入し、冷所で24時間放置し不溶化した。抗体溶液を吸引除去し、トリス級衝液で洗浄後、表5記載の所定の安定化剤溶液を1.5 ml充填し2℃,24時間放置してコーテイングした。安定化剤溶液を吸引除去し、真空乾燥して、抗体不溶化チューブ(乾燥品)を作つた。なお、対照品として0.3 多牛血清アルブミン(BSA)処理したものを作製した。

抗体活性の測定は、実施例1と同様に行なつ た。測定結果を表5に示す。 1と同様に行なつた。

測定結果を表4に示す。

表 4

抗体不溶化チュー		抗体活性(%)				
		経 時 日 数(30℃×週)				
	プの安定化剤処理	0	4	8	12	
対照	0.3 % BSA 処理	96	8	0	-	
本	0.5%塩化アンモニウム+0.3% BSA	95	100	89	85	
	1.3 多硫酸アンモニウム+ 〃	98	95	92	86	
発	1.3 %リン酸二アンモニウム+ #	95	91	77	77	
明 -	2.3 多クエン酸二アンモニウム+	90	92	92	92	

寒施例 5.

抗17α-ヒドロキシプロゲステロンウサギ抗血液をトリス-塩酸緩衝液(円7.3)に10 μ8/mlの凝度に溶解させた液のうち、0.6 mlをポ

-12-

. 表 . 5

抗体不溶化チュー		抗		性			
1	プの安定化剤処理		経 時 日 数(30°C×遷)				
		0	4	8	12		
対照	0.3 % B8A	95	10	0	_		
本	0.5 %塩化アンモニウム+ 0.3 % B8A	98	94	90	85		
	1.3 多研敦アンモニウムナ #	100	97	96	93		
発	1.8 % L - リジン+ #	100	99	99	98		
明	1.7 % L - アルギニン+ #	100	99	99	95		

夹施例 6.

抗サイロキシン・ウサギ抗血液をトリスー塩酸緩衝液(叶7.3)に10μ8/配の濃度に溶解させた液のうち、0.6 配をポリスチレンチューブ(10×70m)に注入し、冷所で24時間放置し不溶化した。抗体溶液を吸引除去し、トリス級循液で洗浄後、表6記載の所定の安定化剤溶液

を 1.5 配充坝し2 C , 2 4 時間放置してコーティングした。安定化剤溶液を吸引除去し、真空乾燥して、抗体不溶化チューブ(乾燥品)を作

つた。なお、対照品として 0.3 多牛血清アルブミン (BSA) 処理したものを作製した。

抗体活性の測定はグルコースオキシダーゼ標 競 17-α-ヒドロキシプロゲステロン抗原液を グルコースオキシダーゼ標識サイロキシン抗原 液に変え、実施例1と同様に行なつた。この場 合、抗17-α-ヒドロキシプロゲステロン・ウ サギ抗血消は不要である。

測定結果を表6に示す。

	抗体不溶化チュー	抗	体沿	5 性	(%)	
}			経 時 日 数(30°C×週)			
	プの安定化剤処理	0	4	8	12	
対照	0.3 % B8A	98	15	0		
本	0.5 %塩化アンモニウム+ 0.3 % BBA	98	95.	90	83	
発	1.3%硫酸アンモニウム+ //	100	97	94	90	
明	1.8%L-リジン+ #	100	98	96	95	
	1.7%L-アルギニン+ "	100	98	95	93	

特許出願人 三 共 株 式 会 社 代 理 人 并建士 醛 出 庄 治

-15-

-16-

•